# **ANTIOXIDANT**

Patent number:

JP2000204369

**Publication date:** 

2000-07-25

Inventor:

TSUMURA KAZUNOBU; NAKAMURA YASUSHI; KUGIMIYA

WATARU

Applicant:

FUJI OIL CO LTD

Classification:

- international:

C09K15/34; A23J3/16; A23L3/3526

- european:

Application number: JP19990004674 19990111

Priority number(s):

#### Abstract of JP2000204369

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an antioxidant suited for a practical use, having antioxidative effect for controlling autooxidation of oils and fats by making the antioxidant include a polypeptide prepared by separately hydrolyzing two kinds of specific components.

SOLUTION: This antioxidant comprises a polypeptide derived from soybean obtained by separately hydrolyzing a 7S component and a 11 S component. (A) The polypeptide constituent component comprises a polypeptide as a main component having 5,000-35,000 molecular weight by an analysis by a mercaptoethanol-containing SDS polyacrylamide gel electrophoresis method, (B) the main peak molecular weight of the polypeptide by gel filtration method is about 8,000, the ratio of the polypeptide having a molecular weight in the region of 5,000-30,000 is >=70% based on the whole peak area and the ratio of the polypeptide having a molecular weight in the region of <5,000 is <=20% and (C) 0.22M TCA dissolution ratio is 30-90%.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2000-204369 (P2000-204369A)

(43)公開日 平成12年7月25日(2000.7.25)

(51) Int.Cl.'		識別記号	FΙ	テーマコード( <del>参考</del> )
C09K	15/34		C 0 9 K 15/34	4 B 0 2 1
A 2 3 J	3/16		A 2 3 J 3/16	4H025
A 2 3 L	3/3526	501	A 2 3 L 3/3526 5	0 1

		家查請求	未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特顧平11-4674	(71)出顧人	000236768 不二製油株式会社
(22)出顧日	平成11年1月11日(1999.1.11)		大阪府大阪市中央区西心斎橋2丁目1番5
		(72)発明者	津村 和伸 茨城県筑波郡谷和原村絹の台4丁目3番地 不二製油株式会社つくば研究開発センタ 一内
		(72) 発明者	中村 靖 茨城県筑波郡谷和原村絹の台4丁目3番地 不二製油株式会社つくば研究開発センタ 一内
			最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 抗酸化剤

# (57)【要約】

【課題】油脂の自動酸化を抑止する抗酸化能を有する実 用的な抗酸化物質を提供すること。

【解決手段】大豆蛋白中の主構成成分である75成分、 118成分を共に含む低変性大豆蛋白質を基質にして2 段階の酵素分解反応、即ち第一分解反応によって7S成 分、そして第二分解反応によって115成分を、或いは その逆に第一分解反応によって11S成分、そして第二 分解反応によって7S成分をそれぞれ加水分解して得ら れるポリペプチドを含有する抗酸化剤。

10

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 75成分及び115成分を別途に加水分 解して得られるポリペプチドを含有する抗酸化剤。

【請求項2】 大豆に由来するポリペプチドであって、 以下の諸性質を有するポリペプチドを含有する抗酸化 剤。

- 1) ポリペプチド構成成分がメルカプトエタノールを含 むSDS ポリアクリルアミドゲル電気泳動法による分析 で、分子量5,000~35,000の範囲にあるポリ ペプチドが主体である。
- 2) ポリペプチドのゲルろ過法により主ビーク分子量が 約8,000で、分子量範囲5,000~30,000 が全ピークエリア面積の70%以上であり、分子量範囲 5,000未満が全ピークエリア面積の20%以下であ る。
- 3) 0. 22M TCA 可溶率で30~90%である。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリペプチドを含 有する抗酸化剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来より、油脂の自動酸化を抑止する抗 酸化剤は、天然由来のものとしてトコフェロールやL-ア スコルビン酸、合成物としてBHA (ブチルヒドロキシア ニソール)、BHT (ジブチルヒドロキシトルエン) 等が 知られている。しかし近年、 BHA、BHT などの化学合成 品は食品への使用頻度は低くなっている。一方で天然の L-アスコルビン酸は熱やアルカリに弱く、トコフェロー ルは脂溶性であることや高価であるので使用に制限があ

【0003】大豆や大豆蛋白由来の抗酸化性物質として は大豆粕の分解物(特開平6-287554号公報)、 大豆蛋白をペプシン分解して得られる特定のペプチド (特開平9-157292号公報)、大豆由来の蛋白分 解物を魚類精巣成分と併用する(特開平10-2192 44号公報)等が知られている。その他の蛋白性の抗酸 化物質としては乳蛋白の一種であるラクトフェリン由来 のペプチドおよびその誘導体(特開平6-199687 号公報、特開平8-176190号公報)が知られてい る。しかしながら、以上述べた試みでは、実験室レベル 40 のものやその収量が非常に少ないこと等の問題点があ り、実用レベルには至っていないのが現状である。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】以上の実情から本発明 は、油脂の自動酸化を抑止する抗酸化作用を有する実用 的な抗酸化性物質を提供することを課題とするものであ る。

[0005]

【課題を解決する為の手段】本発明者らは、上記問題解

び11S成分を別途に加水分解して得られるポリペプチ ドが、油脂の自動酸化を抑止する抗酸化作用が高いこと を見い出し本発明を完成するに至った。すなわち、本発 明は大豆蛋白中の主構成成分である75成分、115成 分を共に含む低変性大豆蛋白質を基質にして2段階の酵 素分解反応、即ち第一分解反応によって75成分、そし て第二分解反応によって11S成分を、或いはその逆に 第一分解反応によって11S成分、そして第二分解反応 によって75成分をそれぞれ加水分解して得られるポリ ペプチドを含有する抗酸化剤を提供するものである。

[0006]

【発明実施の形態】本発明の抗酸化剤は、以下に述べる 特定の分解方法により得られたポリペプチドが含有され た抗酸化剤により問題解決を行うところにその要点があ る。すなわち、大豆蛋白中の主構成成分である7 S成 分、115成分を共に含む低変性大豆蛋白質を基質にし て2段階の酵素分解反応、即ち第一分解反応によって7 S成分、そして第二分解反応によって118成分を、或 いはその逆に第一分解反応によって11S成分、そして 第二分解反応によって7S成分をそれぞれ加水分解して 得られるポリペプチドが上記問題を解決する上で有効で あり、未分解の分離大豆蛋白や非選択的に加水分解され た分解物、低分子のペプチド、アミノ酸では上記問題解 決は困難である。

【0007】本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドを 調製する際に用いる大豆蛋白は、低変性のもので丸大豆 もしくはヘキサン等の溶剤で脱脂された低変性脱脂大豆 または、これらを水抽出した豆乳もしくは脱脂豆乳、更 にはこれに酸を用いて等電点沈殿させて沈殿画分を回収 する分離大豆蛋白が基質として例示できる。例えば分離 大豆蛋白を基質に用いる場合では低変性脱脂大豆(NSI 60以上、好ましくはNSI 80以上)をpH6~9、好ま しくはpH6.5~8.0の範囲で7倍~15倍加水し、 60℃以下、好ましくは50℃以下で抽出し、オカラ成 分を除去した脱脂豆乳を等電点沈殿させて沈殿画分を回 収したものが好適である。また、これら脱脂大豆、脱脂 豆乳、分離大豆蛋白は、その調製過程中又はポリペプチ ドに分解する前若しくは後においてフィチン酸を分解ま たは除去操作されたものも有効である。

【0008】以下に本発明の抗酸化剤に有効であるポリ ペプチドを調製する特定の加水分解方法について詳述す る。大豆蛋白中の11S成分を第一分解反応により選択 的加水分解する場合は、上記の大豆蛋白を基質とし、1 %~30%蛋白濃度の溶液に対して、蛋白加水分解酵素 を基質固形分に対して0.001~1%、好ましくは 0.01~0.5%の範囲で添加し、45℃以下、好ま しくは30~40℃においてpH3.0以下、好ましくは pH1.8~2.5で、反応時間4時間以内の短時間、好 ましくは10分~2時間に0.22M TCA 可溶率で10 決について鋭意検討した結果、大豆蛋白中の7S成分及 50 ~50%となるまで反応するのが良い。反応温度が45

4

でを超えると11S成分以外に7S成分も同時に分解を受け易くなり11S成分の選択的な分解が困難となりまた、11S成分の分解物自体もより低分子化する為、抗酸化作用の低下が見られる。また、反応時間が長すぎても11S成分の分解物がより低分子化する為前記同様に好ましくない。ここで用いられる蛋白加水分解酵素はpH3.0以下で活性を示す蛋白加水分解酵素全般が適当であり、動物由来のペプシン、カテプシンや微生物由来の一連のアスパルチックプロテアーゼ類等の例えば「ニューラーゼF」、「プロテアーゼM」(天野製薬株式会社 10製)、「スミチームLP」(新日本化学株式会社製)等の市販酵素剤を用いることが出来る。中でもペプシンは好適である。

【0009】7S成分を第一分解反応により選択加水分解するには、上記の大豆蛋白を基質とし、0.5%~20%蛋白濃度の溶液に対して、蛋白加水分解酵素を基質固形分に対して0.001~0.5%、好ましくは0.01~0.5%の範囲で添加し、反応温度50℃以上、好ましくは55~85℃においてpH3.0より高いpH、好ましくはpH3.5~8.0で、反応時間2時間以内の20短時間、好ましくは10分~30分程度で、0.22MTCA可溶率で10~50%となるまで反応することで実施できる。ここで用いられる蛋白加水分解酵素は、50℃を超え90℃未満、好ましくは55~85℃において蛋白質分解活性を有する酵素剤であることが必要である。これらは植物や動物臓器或いは微生物起源の市販酵素剤等その起源は特に限定されない。

【0010】第一分解反応終了後、反応液から選択的加水分解物を回収する場合は、pH分画が簡便で好適であり、11S成分の選択的加水分解物を回収する場合pH3~5、好ましくはpH3.5~4.5の範囲に調整し、7S成分の選択的加水分解物を回収する場合pH3~6、好ましくはpH3.5~5.5の範囲に調整し、選択的加水分解物を主体とする上清画分とし、未分解の画分を主体とする沈殿画分を遠心分離やフィルタープレス分離等で各々回収する。

【0011】次いで、第二分解反応について述べる。上述した第一分解反応後に分離して得られた沈殿画分(7 S成分あるいは11S成分に富んだ画分)に加水して、第一分解反応とは異なる条件にて第二分解反応を行う。例えば11S成分を第一分解反応した後であると、45℃より高い反応温度で7S成分に富んだ画分を第二分解反応する。この場合特にpH3.0以下、50℃以上で行うのが好適である。7S成分を第一分解した後であると、11S成分に富んだ画分を第二分解反応する。この場合特にpH3.0以下、反応温度45℃以下で行うことが好適である。尚、7S成分を第一分解反応し、11S成分に富んだ画分を第二分解反応する場合は、第一分解反応後の分離操作は必ずしも必要ではなく、第一分解反応後の分離操作は必ずしも必要ではなく、第一分解反応後の分離操作は必ずしも必要ではなく、第一分解反応後の分離操作は必ずしも必要ではなく、第一分解反応をそのきま第二分解写はなることを表します。

分解反応に用いる蛋白分解酵素は反応pHで活性を持つものであれば良く、前述した酵素が例示される。反応時間は2時間以内の短時間、好ましくは10分~30分程度で、0.22MTCA可容率で10~50%程度に分解する。

【0012】このようにして第一分解反応で得られた分解物と第二分解反応で得られたポリペプチドを全量或いは任意の割合で混合して、本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドが得られる。本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドは、以下のような特徴的な物理化学的性質を有する。即ち、

1) ポリペプチド構成成分がメルカプトエタノールを含むSDS ポリアクリルアミドゲル電気泳動法による分析で、分子量5,000~35,000の範囲にあるポリペプチドが主体である。

2) ポリペプチドのゲルろ過法により主ビーク分子量が 約8,000で、分子量範囲5,000~30,000 が全ピークエリア面積の70%以上であり、分子量範囲 5,000未満が全ピークエリア面積の20%以下である。

3) 0. 22M TCA 可溶率で30~90%である。

【0013】本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチド構成成分の解析は、メルカプトエタノールを含むSDS ポリアクリルアミドゲル電気泳動法(以下SDS-PACE)による公知の分析方法により可能であり、標準分子量マーカーの移動度から各ポリペプチドの分子量を評価でき、デンシトメーターによる定量も可能である。本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドの主要構成成分は、典型的には、分子量約10.000、約20,000、約25,000、約29,000、約32,000からなるが、両画分を全量用いた場合に比べて、例えば11S成分を選択的に加水分解した画分を多く用いる時は上記のうち分子量10,000の成分が多くなり他の成分が少なくなるなど、両加水分解物の配合割合によっては多少現れ

にくい成分がある。

【0014】本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドのゲルろ過法による分子量評価は、以下の条件で行った。条件)カラム;東ソー(株)製、SW3000XL(7.6 mm×30cm)溶出液;1%SDS及び0.2 MNaC1を含む25 mM 燐酸緩衝液(ph7)を用い、流速0.8 ml/分で溶出。検出;220 nmの吸光度。分析するサンプルを上記溶出液に0.5%濃度(0.1%メルカプトエタノールを含む)で溶解後、2分煮沸して完全に溶解させて、分析に供した。尚、分子量既知の標準蛋白質の溶出時間をもとに、分子量評価を行った。本発明の抗酸化剤に有効なポリペプチドは、5,000~30,000が全ビークエリア面積の70%以上であり、分子量5,000未満が全ビークエリア面積の20%以下である。

応液をそのまま第二分解反応に移すことも出来る。第二 50 【0015】加水分解度は、上記SDS-PAGEにおいてもあ

10

る程度判断可能であるが、蛋白質の分解率として一般的 に用いられる0.22M TCA (トリクロロ酢酸)可溶率 を指標としても評価できる。本発明の抗酸化剤に有効な ポリペプチドの0.22M TCA 可溶率は、30~90 %、好ましくは40~90%が適当である。

【0016】本発明において抗酸化力の測定方法は以下 の方法にて行った。測定サンブル溶液1.5ml(0. 1M燐酸殻衝液 p H 6. 0 にてサンプル0. 1 w / v % 濃度に溶解したもの)とリノール酸溶液1ml (エタノ ールにリノール酸を1.4w/v%濃度に溶解したも の)をバイアル瓶に入れ、60℃、暗室下で保存した。 経時的に保存サンプル溶液中のリノール酸の酸化程度を ロダン鉄法にて測定した。即ち、保存サンプル溶液0. 1mlに75%エタノール4.7ml、30%ロダンア ンモニウム溶液 0. 1 m l 、20 m M 塩化第二鉄を含む 3. 5%塩酸溶液0. 1mlを加え、正確に3分間反応 させた後、500nmの吸光度を測定して酸化程度を判 断した。

【0017】本発明の抗酸化剤は、上記のポリペプチド を含有するものであれば、その形態等は、水溶液または 20 ベースト状、粉末状態等のいずれであっても構わない。 油脂に対する上記のポリペプチドの使用割合は、乾燥ポ リペプチド粉末の量に換算して0.005~20重量 %、好ましくは0.01~5重量%の範囲で使用される ことが好ましい。0.005重量%未満では、抗酸化効 果が小さく、20重量%を越えて配合しても添加量に見 合う抗酸化効果が発揮されず不経済になる。また予め本 発明のポリペプチドを油脂及び乳化剤とともに、O/W 乳化物乃至♥/○乳化物として添加することも可能であ る。本発明の抗酸化剤には、その他に蛋白質、糖質、油 30 脂、或いは他の天然抗酸化物質を併用することは任意で ある。蛋白質としては例えば大豆蛋白、小麦蛋白、とう もろこし蛋白、米蛋白等の植物由来の蛋白質、乳蛋白、 卵蛋白、魚肉蛋白、畜肉蛋白等の動物由来の蛋白質及び そのペプチドが例示される。糖質としては例えば単糖、 二糖及びオリゴ糖、さらに澱粉類やガム質等の多糖類の 様な公知の糖質が例示される。油脂としては例えば大豆 油、綿実油、どま油、オリーブ油、パーム油、菜種油、 ひまわり油等の植物由来の油脂及び乳脂、牛脂、豚脂、 魚油等の動物由来の油脂の様な公知の油脂が例示され る。他の天然抗酸化物質としては例えばトコフェロー ル、L-アスコルビン酸及びその誘導体、β-カロチン、 **ごま種子由来のセサモリノールやセサミノール、茶カテ** キンに含まれるエピガロカテキンガレート等が例示され る。これらのポリペプチド以外の他成分は単独又は2種 以上を併用できる。その合計は限定されないが、本発明 のポリペプチドに対して50重量%未満で併用すること が好ましい。以上述べたように本発明の抗酸化剤は油脂 に抗酸化能を賦与することができるので食品、化粧品、 医療品等の分野において適用される。

[0018]

【実施例】以下、実施例により本発明の実施様態を具体 的に説明するが、本発明がこれらによってその技術範囲 が限定されるものではない。

(ポリペプチドの調製例) 実施例で使用したT-1及び 2のポリペプチドは、以下の方法で調製した。不二製油 (株) 製の低変性脱脂大豆フレーク (NSI 90) に40 ℃の温水10倍量を加え、これにNaOH溶液を加えてpH 7. 0に調整した。とれを緩やかに撹拌して1時間抽出 し、遠心分離機にて不溶画分のオカラと可溶画分の脱脂 豆乳とに分離した。得られた脱脂豆乳に塩酸を加えてpH を4.5に調整し、生じた蛋白質沈殿物を違心分離機に て回収し分離大豆蛋白カードを得た。次いで、分離大豆 蛋白カードに加水し塩酸を加えてpH2.0、分離大豆蛋 白10重量%に調製し、との溶液1L に対してペプシン (日本バイオコン製) 200 mgを加え、37℃で30分 間加水分解した(第一反応)。反応液を電気泳動で分析 した結果、大豆蛋白中の115成分は選択的に加水分解 され、118に相当する移動度のバンドは消失し、11 S成分に由来する分解物成分、および分解を受けていな い7S成分に相当する移動度のバンドが認められた。反 応液は、NaCH溶液を用いてpH4.5に調整し生じてくる 沈殿を遠心分離機にて11S成分の分解物を含んだ上清 画分と75成分に富んだ沈殿画分(未分解の画分)とに 分離した。なお、ペプシン分解物の反応液の最終0.2 2M TCA 可溶率は、25%、pH分画後の上滑画分の最終 0. 22M TCA 可溶率は72%、pH分画後の上清画分の 容量回収率は80%、pH分画後の上滑画分の固形分回収 率は24%であった。7S成分に富んだ沈殿画分(未分 解の画分)は、加水し塩酸を加えてpH2.0、固形分7 重量%に調製し、この溶液 1 L に対してペプシン(日本 バイオコン製) 100 mgを加え、60℃で20分間再度 加水分解を行った(第二反応)。なお、ペプシン分解後 の反応液の最終 0. 2 2 M TCA 可溶率は 4 6 % であっ た。沈殿画分の反応液は、11S成分に由来する分解物 成分を含んだ上清画分と混合し、混合液とし、その固形 分に対して3重量%の水酸化Caを添加し、更にNaOH溶液 を用いてpH6.5に調整し、これを140℃、7秒の高 温短時間加熱処理を行った後室温まで冷却し不溶成分を 5000Gにて10分間遠心分離した上清画分を噴霧乾 燥させてポリペプチド(T-1)を調製した。得られた ポリペプチドの組成は、粗蛋白質76%、灰分15%、 水分5%であり、0.22M TCA 可溶率は70%で、固 形物回収率で71%であった。上記の分離大豆蛋白カー ドに加水し塩酸を加えてpH3.5、分離大豆蛋白10重 量%に調整し、との溶液11に対してペプシン(日本バ イオコン)200mgを加え、70°Cで30分間加水分解 した(第一反応)。反応液を電気泳動で分析した結果、 大豆蛋白中の7 S成分は選択的に加水分解され、7 S成 50 分に相当する移動度のバンドは消失し、7S成分に由来

するポリペプチド成分、および分解を受けていない11 S成分に相当する移動度のバンドが認められた。反応液 を37℃まで冷却して塩酸を加えてpH2.0に調整し、 ペプシン200 moを加え、37℃で30分間加水分解し た(第二反応)。との反応液の固形分に対して3重量% の水酸化Caを添加し、更にNaOH溶液を用いてpH6.5に 調整し、とれを140℃、7秒の高温短時間加熱処理を 行った後室温まで冷却し不溶成分を5000Gにて10 分間遠心分離にて除去し、混合上清画分を得、これを噴 霧乾燥させてボリベブチド(T-2)を調製した。得ら 10 て抗酸化能を評価し、表1に結果を示した。 れたポリペプチドの組成は、粗蛋白質80%、灰分12\*

\*%、水分5%であり、0.22M TCA 可溶率は65% で、固形物回収率で68%であった。

【0019】(実施例1及び2)上記調製例で得たポリ ペプチドT-1及びT-2を用いて、前述した評価方法 にて、抗酸化能を評価し結果を表1に示した。

【0020】(比較例1及び2)比較として、分離大豆 蛋白「フジブローE (商品名: 不二製油社製)」(比較 例1)、酵素分解大豆ペプチド「ハイニュートS(商品 名:不二製油社製)」(比較例2)を実施例と同様にし

表1 リノール酸の酸化程度の変化(500nmの吸光度)

サンプ	ル	保存日数	数1日	保存日	数2日	保存日	数3日
T-1	(実施例1)	0. (	0 6	٥.	1 3	0.	1 8
T-2	(実施例2)	0. (	0 7	Ο.	15	0.	2 1
分離大豆蛋白	(比較例1)	0.	4 5	Ο.	60	Ο.	7 8
大豆ペプチド	(比較例2)	0. :	2 5	Ο.	40	0.	5 5
ブランク	(無添加)	0. (	6 2	Ο.	0 8	1.	20

表1より本発明のポリペプチドが良好な抗酸化剤である ととが判る。

【0021】(実施例3、4)上記調製例で得たポリペ プチドT-1及びT-2の5重量%水溶液100g、大 豆精製油100g、ポリグリセリン縮合リシノレン酸エ ステル (坂本薬品社製、商品名; 「SYグリスターCR S-75」)2gを混合し、ホモジナイザーで1000%

※ 0 r p m、 3 分間混合 (4 0 °C) して、 W / O型乳化物 を調製した。それぞれの乳化物を大豆油に対して4重量 %になるように添加(大豆油に対してポリペプチド濃度 が1000ppm)して、強制劣化試験を実施した。即 ち、110℃にてCDM試験(メトロームシバタ社製、 「ランシマットE679型」)にて抗酸化力を測定し、 結果を表2に示した。

表2 大豆油に対する抗酸化力

サンブル	大豆油に対する添加量 (ppm)	 誘導時間 (hr)
T-1 (実施例3) T-2 (実施例4) プランク(無添加)		6. 1 6. 2 4. 5

表2より本発明のポリペプチドが良好な抗酸化能がある ことが判る。また、トコフェロール (添加量500pp m) と比較しても略同等の効力があった。

【0022】(実施例5及び比較例3)上記調製例で得★

★たポリペプチドT-1を用い、表3に示した配合でマー ガリンを製造した(実施例5)。比較としてポリペプチ 40 ドT-1を脱脂粉乳に代えて同様にマーガリンを製造し た(比較例3)。

表3 配合表 (重量%)

大豆硬化油(融点34°C)	3 2
綿実硬化油(融点34°C)	1 7
大豆サラダ油	2 1
T-1又は脱脂粉乳	1
食塩	1
モノグリセリド	0. 2
レシチン	0. 2

特開2000-204369

ソルビタン脂肪酸エステル 0.2 **β** – カロチン

0.002 27. 398

得られた各マーガリンのAOM試験、即ちPOVが10 0に達するまでの時間を測定し、その酸化安定性を評価 した。結果、脱脂粉乳を用いた場合(比較例3)が、4 3時間であったのに対して、ポリペプチドT-1を用い た場合(実施例5)では、70時間であり、酸化安定性\*なった。

\*に優れていた。

[0023] 【発明の効果】 油脂の自動酸化を抑止する抗酸化作用 を有する実用的な抗酸化性物質を提供することが可能と

フロントページの続き

(72)発明者 釘宮 渉

茨城県筑波郡谷和原村絹の台4丁目3番地 不二製油株式会社つくば研究開発センタ 一内

水

Fターム(参考) 48021 LW08 MC03 MK01 MK05 MK23 MP01 4H025 AA41 AC04 BA01